Double-confocal scan	ning microscope.			
Veröffentlichungsnr. (Sek.)	EP0491289			
Veröffentlichungsdatum:	1992-06-24			
Erfinder:	HELL STEFAN DR (DE)			
Anmelder ::	HELL STEFAN (DE)			
Veröffentlichungsnummer:				
Aktenzeichen: (EPIDOS-INPADOC-normiert)	EP19910121368 19911212			
Prioritätsaktenzeichen: (EPIDOS-INPADOC-normiert)	DE19904040441 19901218			
Klassifikationssymbol (IPC) :	G02B21/00			
Klassifikationssymbol (EC):	G02B21/00M4A			
Korrespondierende Patentschrifter	DE4040441			
(a)	Bibliographische Daten			
objectives 7 and 8 which are situal simultaneously. Means (15) for va through one of the objectives 7 is light which has passed through the superimposition being such that in	g microscope having a light source 1, a light detector 13 and two ted on different sides of the object plane 9 and illuminate an object point rying the interference are arranged such that light which has passed superimposed on the object and/or on the photoelectric receiver 13 by e objective 8 arranged on the opposite side of the object plane 9, this terference patterns are formed and it is possible to influence the			
interference patterns intentionally.	A high resolution is achieved with this arrangement.			
D	aten aus der esp@cenet Datenbank I2			

THIS PAGE BLANK (USPTO)

10

15

25

35

dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Vorrichtung zur Veränderung der Amplitude in den Beleuchtungsund/oder den Detektionsstrahlengängen vorgesehen ist.

 Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,

> dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Vorrichtung vorhanden ist, welche Wellenfrontaberrationen, die insbesondere durch Deckgläser oder Probe entstehen, zumindest teilweise kompensieren.

 Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,

> dadurch gekennzeichnet, daß die zur Objektebene optisch konjugierten Blenden entfernbar und/oder austauschbar und/oder in ihrer Öffnung variabel und/oder beweglich, d. h. Translation und/oder Rotation sind

 Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,

> dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich optische Elemente mit mindestens einem Lichtdetektor angeordnet sind, insbesondere um zusätzlich zum doppelkonfokalen Bild, ein Bild mit konventioneller oder herkömmlich konfokaler Auflösung zu erhalten.

Claims

1. Scanning microscope with at least one point source of light (1), at least one light sensor (13) and at least two lenses (7, 8), wherein on different sides of the object plane (9) at least one lens (7, 8) is located which is opposite at least one lens which is located on the other side of the object plane, and has a common focus with said lens, characterised in that at least one non-polarising beam-splitting device (4, 304) for splitting the illuminating light into coherent parts which illuminate the different, oppositely disposed lenses, and/or for bringing together light beams which are coherent to each other from the different, oppositely disposed lenses is provided and is arranged so that the path difference of the optical path defined by the beam-splitting device (4, 304) leading from at least one light source through the different, oppositely disposed lenses to the common focus thereof is smaller than the coherence length of the light coming from this light source and/or the path difference of the optical path defined by the

beam-splitting device (4, 304) leading from the common focus through the different lenses to at least one common sensor is smaller than the coherence length of the light emanating from the common focus, and in that at least one interference altering means is arranged such that light which has passed through at least one of the lenses (7) is superimposed coherently or partly coherently onto light which has passed through at least one lens (8) which is located on the other side of the object plane (9) so that the superimposed light waves at least intermittently interfere with each other at the object and/or at at least one light sensor (13), and that specific influencing of the interference is possible.

Scanning microscope according to claim 1, characterised in that at least intermittent constructive interference occurs at at least one object point to be imaged and/or at at least one light sensor.

 Scanning microscope according to claim 1 or 2, characterised in that the two lenses (7, 8) which are arranged on different sides of the object plane (9) are oppositely disposed and are centred with respect to the optical axis and to one another.

4. Scanning microscope according to claim 1, 2 or 3, characterised in that at least one screen (12, 2) is located on at least one plane which is optically conjugated with respect to the object plane.

5. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that the interference altering means is a compensating device (15, 27, 28, 29) which makes it possible to superimpose coherent or part coherent wave trains which have in each case wholly or partly passed through the different lenses (7, 8) at an object point to be imaged and/or at at least one light sensor.

6. Scanning microscope according to claim 5, characterised in that the compensating device (15, 27, 28, 29) causes at least intermittent constructive interference of the wave train at at least one object point to be imaged and/or at at least one light sensor (13).

7. Scanning microscope according to claim 5 or 6, characterised in that at least one of the compensating devices (15, 27, 28, 29) has as its path difference altering element an at least partially transparent plate which is provided with different optical thicknesses and is moved such that parts of the plate with different optical thicknesses are brought in sequence into the beam path.

 Scanning microscope according to claim 5 or following, characterised in that at least one of the compensating devices is a mechanical translation device

THIS PAGE BLANK (USPTO)

which is fitted to at least one optically effective part and lengthens or shortens the optical path.

- 9. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that at least one of the interference altering means effects a translatory movement of the lens, so that the translatory movement has a non-vanishing component in the direction of propagation of the wave front passing before it, wherein the lens and the sample move together.
- 10. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims characterised in that the interference altering means alters the interferences quickly or slowly.
- 11. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that the alteration of the interferences is carried out periodically as the compensating device periodically alters the path difference between the wave trains which are passing through or have passed through one lens and the wave trains which are passing through or have passed through the other lens, or in that the lenses carry out a periodic movement.
- 12. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that at least one of the interference altering means is fed back and/or tuned to the function of the control electronics and/or regulating electronics for the scanning and/or the signal processing electronics.
- 13. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that sampling electronics, for example lock-in, boxcar integrator or the like, which themselves produce the sampling rate, are connected after the light sensor (13), or that sampling electronics, for example lock-in, boxcar integrator or the like, the sampling rate of which is derived from electronics which control or regulate the interference altering means, are connected after the light sensor (13), or that sampling electronics, for example lock-in, boxcar integrator or the like, which adopt the sampling rate from a further light sensor which is optically connected after the interference altering means and senses the interfering light, the interferences of which after from constructive to destructive and vice-versa due to the effect of the interference altering means, are connected after the light sensor (13).
- 14. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that at least one device for altering the amplitude in the illumination and/or sensing wave paths is provided.

- 15. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that at least one device is present which at least partially compensates for wave front abberations which are caused in particular by cover slips or samples.
- 16. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that the screens optically conjugated to the object plane are removable and/or replaceable and/or variable in their degree of opening and/or moveable, that is to say in both translation and rotation.
- 17. Scanning microscope according to at least one of the preceding claims, characterised in that additional optical elements are arranged with at least one light sensor, in particular to obtain an image with conventional or standard confocal resolution in addition to the double-confocal image.

Revendications

 Microscope à balayage comprenant au moins une source lumineuse ponctuelle (1), au moins un détecteur de lumière (13) et au moins deux objectifs (7, 8), au moins un objectif (7, 8) se trouvant sur des côtés différents du plan (9) objet et étant orienté sur au moins un objectif se trouvant de l'autre côté du plan objet en ayant un foyer commun avec lui,

caractérisé

en ce qu'au moins un dispositif non polarisant de division du rayon (4, 304), qui est destiné à diviser la lumière d'éclairage en fractions cohérentes qui éclairent les différents objectifs orientés les uns vers les autres et/ou à concentrer les uns avec les autres les rayons lumineux cohérents provenant des différents objectifs orientés les uns vers les autres, est prévu et est disposé de manière que la différence de marche des trajets optiques qui sont définis par le dispositif de division de rayon (4, 304) et mènent d'au moins une source lumineuse et par les différents objectifs orientés les uns vers les autres vers leur foyer commun soit plus petite que la longueur de cohérence de la lumière provenant de cette source lumineuse et/ou de manière que la différence de marche des trajets optiques définis par le dispositif diviseur de rayon (4, 304) menant du foyer commun et par les différents objectifs à au moins un détecteur commun soit plus petite que la longueur de cohérence de la lumière issue du foyer commun et en ce qu'au moins un moyen de modification

d'interférence est disposé de manière que la lumière qui a passé par au moins l'un des objectifs (7) soit superposée de manière cohérente THIS PAGE BLANK (USPTO)



Fetching images from archive...

The image pages will appear below. On browsers that support it, this message is in a new window. Using your browser's "Back" button on this new window may not work as expected. When you are done viewing this patent, close or resize this window to reveal the original window underneath.









OrderPatent



European Patent Office Office européen des brevets

10 Veröffentlichungsnummer: 0 491 289 A1

@

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

2 Anmeldenummer: 91121368.4

(9) Int. Cl.4: G02B 21/00

Anmeldetag: 12.12.91

Priorităt: 18.12.90 DE 4040441

Veröllentlichungstag der Anmetdung: 24.06.92 Patentblatt 92/26

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

Anmelder: Hell, Stefan Dr. Comeniusstrasse 20 W-6700 Ludwigshafen(DE)

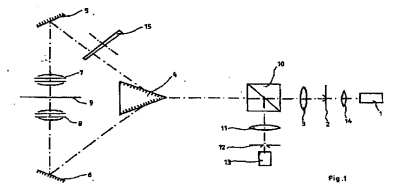
@ Erfinder: Hell, Stefan Dr. Comeniusstrasse 20 W-6700 Ludwigshaten(DE)

Vertreter: Weiss, Ursula, Dr. W-6800 Mannhelm 1(DE)

Doppelkonfokales Rastermikroskop.

Die Erfandung betrifft ein Restermikroekop mit einer Lichtquelle I, einem Lichtdetektor 13 und zwei Objektiven 7 und 8, die auf verschiedenen Seiten der Objektebene 9 liegen und einen Objektpunkt gleichzeitig beleuchten. Interferenzveränderungsmit-tel (15) sind derart angeordnet, daß Licht, das durch eines der Objektive 7 hindurchgegangen ist, mit

Licht, das durch das auf der gegenüberliegenden Selte der Objektebene ß angeordnete Objektiv ß hindurchgegangen ist, am Objekt und/oder am lotoelektrischen Empfänger 13 so überlagert wird, daß sich Interferenzen ausbilden und eine gezielte Beeinflussung der Interferenzen möglich ist. Mit dieser Anordnung wird eine hohe Auflösung erreicht.



2

Die Erfindung betrifft ein Rastermitvoskop mit mindestens einer Lichtquelle, mindestens einem Lichtdetektor und mindestens zwei Objektiven, die auf verschiedenen Seiten der Objektebene liegen, so angeordnet, daß sie mindestens einen Objektpunkt gleichzeitig belauchten können, wobel sich auf verschiedenen Seiten der Objektebene mindestens ein Objektiv befindet.

Aus der DE-OS 3918412 ist ein Rastermikroskop für Durch- und Auflicht bekannt, das, in Lichtrichtung gesehen, vor und hinter einer Strahtscannlingeinrichtung je einen polarisationsoptischen Strahtenteiler besitzt, wobei der hintere Strahtenteiler in den Strahtentgang ein- und ausschaltbar ist. Dieses bekannte Rastermikroskop ist ein mikroskopischer Aufbau, der dazu dient, Proben sowohl im Durchlicht als auch im Auflicht betrachten zu können. Es dient im Gegensatz zu dem erfindungsgemäßen Rastermikroskop nicht zur Verbesserung der Auflösung mittels Interferenz.

Dieses bekannte Rastermitroskop ist nicht dazu geeignet, Interferenz im Fokalbereich der Objektive herzustellen, da der Potarisationsstrahiteiter zu unterschiedlichen Polarisationszuständen im unteren und oberen Strahlengang führt. Licht unterschiedlicher Polarisation ist nicht interferenzfähig.

In der bisherigen Mikroskopentwicklung wurde besonderen Wert auf die Vergrößerung der Apertur der Mikroskopobjektive gelegt. Damit konnte man die Auflösung in XY-Richtung erhöhen. Bei einer Apertur von NA = 0,95 für Trockenobjektive (Aperturwinkel von 71.*) scheint zunächst eine technische Grenze erreicht zu sein.

Dies gilt nicht für die Auflösung in Z-Richtung. Für die genaue dreidimensionale Erfassung eines Punktes transparenter oder fluoreszierender Objekte ist aber die Auflösung in Z-Richtung genauso wichtig wie in XY-Richtung.

Die der vorllegenden Erfindung zugrundellegende Aufgabe besteht darin, ein Rastermikroskop vorzuschlagen, dessen Auflösung möglichst groß ist

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß bei einem Flastermitroskop der eingangs genannten Art Interferenzveränderungsmittel derart angeordnet sind, daß Licht, das durch eines der Objektive hindurchgegangen ist, mit Licht, das durch das auf der, gegenüberliegenden Seite der Objektebene angeordnete Objektiv hindurchgegangen ist, em Objekt und/oder am Lichtdetektor so überlagert wird, daß sich Interferenzmuster ausbilden und eine gezielte Beeinflussung der Interferenzmuster möglich ist.

Mit den Interferenzveränderungsmitteln ist es möglich, das entstehende Interferenzmuster gezielt zu beeinflussen, so daß das Interferenzmuster nicht von statistischen Zufällen oder von der Anordnung der Mikroskopteile alleine abhängt.

Vorteilhafterweise tritt an mindestens einem abzubildenden Objektpunkt und/oder an mindestens einem Lichtdetektor zumindest zeitweise konstruktive Interferenz auf.

Vorzugsweise sind zwei Objektive, die auf verschiedenen Seiten der Objektebene angeordnet sind, gegeneinander gerichtet und zur optischen Achse und zueinander zentriert.

Gemäß einer besonders bevorzugten Auslührungsform befindet sich in mindestens einer Ebene, die zur Objektebene optisch konjugiert ist, mindestens eine Blende. Diese Blende ist üblicherweise eine Lochblende. Eine Blende wird insbesondere dann vorgesehen, wenn sich die optisch zur Objektebene konjugierte Ebene vor einem Lichtdetektor befindet, der das durch die Blende gegangene Licht registriert und/oder daß diese Blende als Lichtquelle dient.

Gemäß einer welteren, besonders bevorzugten Ausführungsform, ist das Interferenzveränderungsmittel eine Kompensationsvorrichtung, die am Objekt eine Überlagerung kohärenter oder teilkohärenter Wellenzüge ermöglicht, die jewells durch verschiedene Objektive ganz oder teilweise getreten sind. Diese Kompensationsvorrichtung ruft insbesondere an mindestens einem abzubildenden Objektpunkt und/oder an mindestens einem Lichtdetektor zumindest zeitweise konstruktive Interferenz der oben genannten Wellenzüge hervor. Unter einor Kompensationsvorrichtung soll eine Vorrichtung verstanden werden, die dazu dient, den Gangunterschied zwischen Wellenzügen, die durch verschiedene Objektive hindurchtreten oder hindurchgetreten sind, zu verändern.

Vorzugsweise besitzt mindestens eine Kompensationsvorrichtung als gangunterschiedtveränderndes Element eine zumindest teilweise transparente Platte, die unterschiedliche optische Dicken aufweist und so bewegt wird, daß in einer zeitlichen Abfolge unterschiedliche optisch dicke Teile der Platte in den Strahlengang gebracht werden.

Gemäß einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform ist mindestens eine Kompensationsvorrichtung eine mechanische Translationsvorrichtung, die an mindestens einem optisch wirksamen Teil angebracht ist und den optischen weg verlängert oder verkürzt. Eine mechanische Translationsvorrichtung ist beispielsweise ein piezoelektrisch oder ein elektromechanisch betriebener Translator. Das optisch wirksame Teil kann insbesondere ein Spiegel, ein Strahl- oder Farbteiler oder ein sonstiges Umlenketement sein.

In einer anderen Ausführungsform bewirken die Interferenzveränderungsmittel vorzugsweise eine Translationsbewegung der Objektive, so daß die Translationsbewegung eine nicht verschwindende Komponente in Ausbreitungsrichtung der Wellenfront besitzt, wobei sich die Objektive und die







OrderPatent .

EP 0.491 289 A1

Probe zusammen entlang der optischen Achse bewegen. Interferenzveränderungsmittel verschiedener Bauart können in ein und demselben Aufbau

vorhanden sein.

Vorteilhafterweise verändem die Interferenzveränderungsmittel die Interferenzmuster schnell oder auch langsam. Insbesondere verändert die Kompensationsvorrichtung den Gangunterschied zwischen den Wellenzügen, die durch das eine Objektiv hindurchgehen oder hindurchgegangen sind und den Wellenzügen, die durch das andere Objektiv hindurchgehen oder hindurchgegangen sind. schnell oder auch langsam. Die Translation der Objektive kann ebenfalls entweder schnell oder auch langsam erfolgen.

Gernäß einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform wird die Veränderung der Interferenzmuster periodisch durchgeführt, verändert die Kompensationsvorrichtung den Gangunterschied zwischen den Wellenzügen, die durch das eine Objektiv hindurchgehen oder hindurchgegangen sind, und den Wellenzügen; die durch das andere Objekt hindurchgehen oder hindurchgegangen sind, periodisch, oder die Objektive führen eine periodische Bewegung durch.

Vorzugsweise ist mindestens ein Interferenzveränderungsmittel mit der Steuer- und/oder Regeleiektronik der Rasterung und/oder mit der Bildaufnahmeelektronik in ihrer Funktion rückgekoppelt und/oder aboestimmt.

Gemäß einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform wird das Signal mit Hille einer Sample-Elektronik (Lock-in, Boxcar-Integrator o. ä.) weiterverarbeitet und der Sample-Takt wird mit Hilfe eines interferometrischen Aufbaus mit mindestens einem Lichtdetoktor gewonnen, oder der Sample-Takt ist vom optischen Aufbau unabhängig, oder der Sample-Takt wird von Signaton bezogen. welche die Interferenzveränderungsmittel steuern oder regeln. Zu diesen Steuer- oder Regelsignalen gehören insbesondere die Steuer- oder Regelsignale mechanischer Stellglieder, die an optisch wirksamen Teilen angebracht sind, und die von Kompensationsvorrichtungen.

Als Lichtdetektoren sind Photomuitiplier gut geeignet, aber auch TV-Kameras und auch andere Empfänger, die Lichtsignale in elektrische Signale umwandein.

Weitere besonders bevorzugte Ausführungsformen werden in den weiteren Unteransprüchen beschrieben.

Die Erlindung wird nun anhand der beigefügten Zeichnungen näher erläutert.

Es zeigen:

Figur 1 die schematische Darstellung des Strahlenganges eines Rastermikroskops,

Figur 2 die schematische Darstellung des Strahlenganges einer weiteren Ausführungsform eines Rastermikroskops.

Figur 3 die schematische Darstellung des Strahlenganges einer anderen Ausführungsform eines Rastermikroskops und

Figur 4 die schematische Darstellung des Stratlenganges einer weiteren Ausführungsform eines Rastermikroskops.

Wie in Figur 1 dargestellt, beleuchtet die Lichtquelle 1 (Laser oder Kurzbogenlampe) die Lochblende 2. Vor dieser Lochblende 2 ist die Linse 14 und hinler dieser Lochblende 2 die Linse 3 vorzugsweise im Abstand ihrer Brennweiten zur Lochblende angeordnet. Die Wellenfront, die den Strahlteilerwürfel 10 passiert, wird von dem Strahlenteiler 4 in mindestens zwei zueinander kohärente Teilwellenfronten gespalten und abgelenkt. Unter den Begriff Wellenfront soil auch ein ganzer Wellenzug fallen, d. h. auch mehrere Wellenfronten. Die einzeine Wellenfront steht hier, wie im folgenden als ein erklärendes Beispiel für alle Wellenfronten eines Weltenzuges. Der gemäß Figur 1 nach unten abgespaltete Teil der Wellenfront trifft auf den Splegel 6 und wird von diesem Spiegel 6 auf das Objektiv 8 gelenkt. Der gemäß Figur 1 nach oben aufgespaltete Teil der Wellenfront wird auf den vorzugsweise symmetrisch zu dem Spiegel 8 angeordneten Spiegel 5 gelenkt. Dieser Spiegel 5 lenkt nunmohr seinerseits den auf ihn auftreffenden Teil der Wellenfront auf das Objektiv 7. Die beiden Objektivo 7 und 8 des Mikroskops sind gegeneinander gerichtet angeordnet, vorzugsweise zueinander und zur gemeinsamen optischen Achse zentriert. Die beiden Objektive 7 und 8 fokussieren die auf sie auftreffenden Teitwellenfronten in die Objektebene 9. In der Objektebene 9 befindet sich das zu untersuchende Objekt, so daß der gemeinsame Ortspunkt, auf den die Teilwellenfronten fokussiert werden - im allgemeinen der gemeinsame Brennpunkt - der abzubRdende Ortspunkt ist. Das von dort emittierte oder reflektierte Licht wird von den Objektiven 7 und 8 erfaßt und über die Spiegel 5 und 6 und den Strahlenteiler 4 dem Strahlteilerwürfel 10 zugeführt. Dieser Strahlteilerwürfel 10 tenkt nun seinerseits das Licht oder einen Teil davon über die verzugsweise symmetrisch zu der Linse 3 angeordneten Linse 11 in die Lochblende 12. Der Lichtdetektor 13 (Detektor) mißt die Intensität des durch die Lochblende 12 zu ihm gelangenden Lichts

km Strahlengang zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Spiegel 5 ist die Kompensationsvorrichlung 15 angeordnet, die zur Veränderung des oplischen Gangunterschieds zwischen den oberen und unteren Teilwellenfronten der Betauchtung oder Detektion dient.

Die räumliche Kohärenz der Beleuchtung ist zumindest durch die Lochblende 2 gewährleistet. Darüberhinaus sind die Beleuchtungsteilwellenfront

von oben und die Beleuchtungsteilwellenfrant von unten interferenzfähig, weil sie aus der gemeinsamen Lichtquelle 1 hervorgehen. Im Fokalbereich interferieren sie zu einer Punktabbüdungsfunktion (PSF) H(x,y,z), die räumlich viel stärker begrenzt ist, als die PSF h(x,y,z) in einem herkömmlichen (konfokalen) Mikroskop. Ist der Gangunterschied zwischen den beiden Beleuchtungsweilenfronten gleich null, so ist das Volumen des Hauptmaximums von H(x,y,z) rund 4 mal kleiner als das Volumen des Hauplmaximums von h(x,y,z). Dies bedeutet, daß die wellenoptische Grenze der Auflösung deutlich heruntergesetzt wird. Das erste Intersitätsminimum von H(x,y,z) entlang der optischen Achse liegt etwa eine halbe Wellenlänge, typisch 250 nm, vom absoluten Intensitätsmaximum im Fokuspunkt entfernt. Bei h(x,y,z) hingegen liegt das erste intensitätsminimum mehr als 1000 nm vom absoluten intensitätsmaximum entfernt. Analog zur Belouchtungswellenfront besteht die Detektionsweltenfront aus einer Teitwellenfront oben und einer Teilwellenfront unten. Die Teilwellenfronten werden in den Punktdetektor fokussiert, wo sie interferieren und (aus Symmetriegründen) analog zur Beleuchtung eine Abbitdung gemäß der Punktabbildungs-

funktion H(x,y,z) bewirken. In dem erfindungsgemäßen doppelkonlokalen Mikroskop ist die quadratische PSF HP(x,y,z) für die Auflösung verantwortlich. Die Quadrierung schwächt die Nebenmaxime, die durch die Interlerenz der oberen und unteren Wellenfronten entstehen. Die in Richtung der optischen Achse verbesserte Auflösung, verbessert auch die effektive taterale Auflösung, da die Trennung der Z-Koordinaten die Auflösung lateraler Charakteristika ermöglicht. die sonst von den lateralen Charakteristika der Ebenen darüber oder darunter überlagert werden. Da beim Rastennikroskop die Abbildung punktweise erfolgt, ist eine Verbesserung der Auflösung in Richtung der optischen Achse mit einer Verbesserung in lateraler Richtung gleichwertig. Das erfindungsgemaße doppelkonfokale Mikroskop besitzt die höchste Auflösung, die ein Fernfeld-Lichtmikroskop haben kann.

Wird das Hastermikroskop, dessen Strahlengang in Figur 1 dargestellt ist, in der Ftvoreszensmikroskople verwendet, ist der Strahlentellerwürfel 10 ein Farbstrahlteiter, der das kürzerweitige anregende Licht passieren läßt und das längerweilige zur Seite in den Lichtdetektor 13 abtenkt.

Ferner kann zwischen dem Strahlteilerwürfel 10 und dem Strahlenteiler 4 eine Strahlenteiler 4, der tung angeordnet werden. Der Strahlenteiler 4, der in der Darstellung als Spiegel ausgestallet ist, kann durch andere Strahlenteiler (Würfel usw.) ersetzt werden. Eine Auflösungsverbesserung gegenüber dem herkörmnlichen konfokalen Mikroskop wird auch dann erzielt, wenn nur die Interferenz zwi-

schen der oberen und unteren Detektionsteilwellenfront, oder wenn nur die Interferenz zwischen der oberen und unteren Beleuchtungswellenfront erfolgt.

Im Falle der Fluoreszenzmikroskopie kann in den von dem Strahlenteiler 4 nach oben oder unten abgelenkten Wellenkronten einer der Beleuchtungsoder Detektionsstrahlengänge mit Hilfe von Farbfiltern ausgeschaltet werden. Dies geht auf Kosten der Auflösung; diese ist aber trotzdem grüßer als beim konventionellen konfokalen Mikroskop.

Die Kompensationsvorrichtung 15, die belspielsweise eine optische Verzögerungsplatte ist,
lst zur optimalen Abstimmung der Interferenz eingebaut, insbesonders so, daß konstruktive Interferenz entsteht. Sie kann entweder wie dargestellt in
dem oberen Teil der Weilenfront oder auch im
unteren Teil der Weilenfront eingebaut werden. Sie
dient Insbesondere dazu, solche Abstimmung der
Interferenz zu ermöglichen, deren Verzögerung
zeitlich schneil veränderbar ist. Diese können mit
der Bildaufnahmedektronik und/oder der Elektronik
zur Steuerung und Regelung der Rasterung rückgekoppelt werden.

Falls Objektrasterung durchgeführt wird, befindet sich das Objekt auf einem - hier nicht eingezeichneten - Scan-Tisch, der die Translation des Objekts in möglichst X, Y und Z-Richtung erfaubt. Falls Strahlrasterung durchgeführt wird, bewegt sich vorzugsweise ein geeigneter Scan-Tisch entlang der optischen Achse (Z-Achse).

In Figur 2 ist die schematische Darstellung einer weiteren Austührungsform eines Rastermikroskops dargesteilt, die besonders für die Fluoreszenzmikroskopie geeignet ist, wobel die Teile, die gleicht zu den in Figur 1 dargestellten Teile sind, mit gleichen Bezugszelchen versehen sind.

Das Licht aus der Lichtquelle 1 gelangt durch den Strahlteiler 10 auf den (geometrischen) Strahlteiler 4, der die Wellenfront in zwei interferenzfähige Anteile spaltet. Ein Teil davon wird über Umlenkelemente in das obere Objektiv 7 des Mikroskops gelenkt (obere Beleuchtungswellenfront), der andere über Umlenkelemente in das untere Objektiv 8 des Mikroskops (untere Baleuchtungswellenfront). Beide Beleuchtungswellenfronten interferieren in der gemeinsamen Objektebene 9. Das von dort ausgehende Licht wird in entsprechendem Anteil von den Objektiven 7 und 8 gesammelt. Das von dem Objektiv 7 kollektierte Licht (obere Detektionswellenfront) und ebenso das von dem Objektiv 8 kollektierte Licht (untere Detektionswellenfront) gelangen über Umlenkelemente auf den Strahlteiler 4, der die beiden Detektionswellenfronten zusammenfügt. Die Detektionswellenfronten gelangen über den Strahlenteiler 10 zu der Lochblende 12. Die durch die Lochblende 12 gelangte Lichtintensität wird von einem Lichtdetektor 13 gemessen und

dient als Signal, das heißt als Charakteristikum des abzubildenden Objektpunktes.

Aufgrund des erfindungsgemäßen Aufbaues findet in mindestens einer der zur Objektebene 9 konjugierten Ebene oder in der Objektebene 9 selbst Interferenz der oberen oder unteren Detektions oder Beleuchtungswellenfronten statt.

Um die Interferenz zu gewährleisten, um die interferenz kontrolliert durchführen zu können, bzw. um konstruktive Interferenz zu gewährleisten, ist im Strahlengang zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Objektiv 7 die Kompensationsvorrichtung 27 und 28 zur Veränderung des Gangunterschieds zwischen den oberen und unteren Wellenfronten vorgesehen. Es ist auch möglich, daß diese Kompensationsvorrichtung im Strahlengang zwischen dem Strahiteiler 4 und dem Objektiv 8 angeordnet ist. Die Komponsation kann wahlwelse auch durch die Bewegung bestimmter Bauteile, insbesondere der im folgenden beschriebenen Umlenkelemente durchgeführt werden. Die Kompensationsvorrichtung bzw. die optischen Wegstrecken sind so dimensioniert, daß auf jeden Fall ein hoher Koharenzgrad zwischen oberen und unteren Wellenfronten vorhanden ist, so daß die interferenz auf jeden Fall stattfinden kann.

Wie aus Figur 2 erkenntlich, wird der Strahl bel dieser Ausführungsform wahlweise in seinem Durchmesser mit Hilfe der Bausteine 60 und 60', die zwischen dem Strahlteilerwürfel 10 und dem Strahiteiler 4 angeordnet sind, in seinem Durchmesser vergrößert oder verkleinert. Des weiteren passiert er die Strahlabtenkeinheit 50. Wie oben bereits beschrieben, wird die auf den Strahlteiler 4 auffallende Wellenfront in eine obere und eine untere Beleuchtungswellenfront geteilt. Der Strahlteilerwürfel 10 ist im Falle der Fluoreszenzmikroskopie gemäß Figur 2 ein Farbteilerwürfel, der das zu detektierende Licht in den Lichtdetektor lenkt und das beleuchtende dem Strahlteiler zuleitet. Zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Objektiv 7 und/oder dem Strahtteiler 4 und dem Mikroskopobjektiv 8 ist mindestens ein Farbteiler angebracht. Gemäß Figur 2 sind es die beiden Farbteiler 20 und 21, die die Detektionswellenfront von der Beleuchtungswellenfront trennen. Diese passieren getrennt le eine Kompensationsvorrichtung 27 bzw. 28, so daß die Beleuchtungs- und die Detektionswellenfront getrennt in threr Phase und/oder Amplitude verändert werden könnnen.

Für den Fall, daß das detektierte Licht eine längere Wellenlänge besitzt und die Farbteiler 20 und 21 das längerwellige Licht reflektieren und das kürzerwellige beleuchtende Licht durchlassen, dient die Kompensationsvorrichtung 27 der Kompensation der Beleuchtungswellenfront und die Kompensationsvorrichtung 28 der Detektionswellenfront. Unter Kompensation verstehl man die Veränderung

des Gangunterschieds zwischen den Teilwellenfronten und/oder Veränderung der Phase einer Wellenfront.

8

Analog zu den eben beschriebenen Farbteiler 20 und 21 sind im unteren Strahlengang die Farbteiler 22 und 23 angeordnet. Diese Farbteiler 22 und 23 werden analog zum oberen Strahlengang aufgabaut. Sie sind vorzugsweise aus dem Strahlengang herausnehmbar und/oder durch Farbteiler mit anderen physikalischen Eigenschaften ersetzbar. Weitere Farbteiler oder Farbteilerpaare können zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Objektiv 7 analog zu den Farbteilem 20 und 21 installiert werden, wie auch zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Objektiv 8, z. B. bei Mehrfachlkuoreszenz, um auch Wellenfronten mit einer weiteren Wellenlänge geziett im Gangunterschied der Teilweilenfronten vorändern zu können.

Über das Umlenkelement 5' gelangt die obere Beleuchtungswellenfront auf die Kompensationsvorrichtung 27, die die optische Weglänge oder die Phase der Wellenfront verändert. Über das Umlenkelement 5 gelangt die obere Beleuchtungswellenfront in das Objektiv 7, welches das Licht in die Objektebene 9 fokussiert. Über das Umlenkelement 6' und das Umlenkelement 6 gelangt die untere Beleuchtungswellenfront in das Objektiv 8, welches das Licht ebense in den gemeinsamen Brennpunkt fokussiert. Im Brennpunkt können die beiden Beleuchtungswellenfronten miteinander interferieren.

Das Objekt befindet sich vorzugsweise auf einer Tischvorrichtung, welche eine Bewegung des Objekts in Z-Richtung, vorzugsweise in allen drei Raumrichtungen erlaubt.

Das vom Objektpunkt ausgehende Licht gelangt in die Objektive 7 und 8, welche die obere bzw. untere Detektionswellenfront ausbilden. Unter dem Begriff "Wellenfront" sollen andere Wellenfronten des gleichen Wellenzuges im allgemeinen miteinbegriffen sein. Im Falle des Fluoreszenzbetriebs gelangt die obere Detektionswellenfront über den Farbteiler 21, die Kompensationsvorrichtung 28 und den Farbteller 20 auf den Strahlteller 4, ebenso wie die untere Detektionswellenfront über die Farbteiler 23 und 22 auf den Strahlteiler 4 gelangt. In einem Nicht-Fluoreszenzbetrieb passieren die Detektionswellenfronten die Farbteller und werden Ober die Umlenkelemente 5 und 5' bzw. 6 und 6' auf den Strahlteiler 4 gelenkt. Der Strahlteiler 4 fügt die beiden Detektionswetlenfronten zu einer zusammen. Über den Strahlteiler 10 gelangt die Detektionswellenfront zur Linse 11. Die Detektionswellenfront wird in eine in der Lochblende 12 zusammentaufende Kugelwellenfront verwandelt. Die beiden Detaktionswellenfronten interferieren in der Ebene der Lochblende 12 miteinander und bilden den Objektpunkt der Objektebene 9 in die Ebene der Lochblende 12 mit vergrößerter Apertur im Sinne

ÿ

des doppelkonfokalen Mikroskops ab.

Die Anordnung ist Im Sinne der Erfindung, wenn am Objekt und/oder am Lichtdetektor hiterlerenz der Beleuchtungs- oder Detektionsteilweillenronten stattfindet. Deshelb ist es möglich, eine
Detektionsweilenfront bzw. eine Beleuchtungsweitenfront wegzulassen.

Dazu wird entweder die obere oder die untere Beleuchtungswellenfront unterbrochen. Dies geschieht mit Hille eines opaken Hindernisses 45 bzw. 46 in der oberen bzw. unteren Beleuchtungswellenfront. Mit Hilfe eines opaken Hindernisses 47 bzw. 48 in der oberen bzw. unteren Detektionswellenfront wird die obere bzw. unteren Detektionswellenfront gestoppt. Hierdurch ist eine einseitige Detektion und eine Beleuchtung mit Interferierenden Beleuchtungswellenfronten möglich.

Boi der in Figur 2 beschriebenen Ausführungstorm ist die Strahlablenkeinheit so konziplant, daß der Strahl eine Winkelbewegung bezüglich der optischen Achse durchführt, wobel vorzugsweise die Mitten der Eintrittspupillen 7 bzw. 8' der Objektive 7 bzw. 8 Drehpunkte sind. Aufeinander abgestimmte Ablenkeinheiten können auch zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Objektiv 7 bzw. zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Objektiv 8 eingefügt werden.

Die Voränderung des rolativen Gangunterschieds der oberen und unteren Wellenfronten kann auch durch die schnolle Veränderung der Abmessungen der oberen und unteren Strahlengänge erfolgen, z. B. Über eine simultene Bewegung von Umlenkeinheiten 5 und 5° oder der Farbteilerpaere 20 und 21 in Richtung der optischen Achse. Diese Bewegung kann z. B. mit Hilfe piezelektrischer oder elektromechanischer Stellelemente erfolgen.

Die Frequenz der Veränderung des Gangunterschledes durch die Kompensationsvorrichtung kann mit Hilfe einer interferometrischen Anordnung ertaät werden. Das Signal kann als Taktgeber für die Sample-Elektronik (Lock-in, Boxcar-Integrator) benutzt werden.

In Figur 3 ist die scheinatische Darstellung des Strahlenganges einer weiteren Ausführungsform eines Rastermikroskops dargestellt, wobei die Teile, die den in den Figuren 1 und 2 dargestellten Teilen entsprechen, mit gleichen Bezugszeichen versehen sind. Im folgenden sollen gemäß Figur 3 nur die Teile des Strahlengangs näher erläutert werden, die sich von den bisher beschriebenen Strahlengängen unterscheiden.

Zwischen dem Strahlteiler 10 und dem Strahlteiler 4 ist eine Strahlablenkeinheit angeordnet. Die aus der Lichtquelle 1 über die Lochblende 2 und die Linse 3 durch den Strahlteiler 10 kommende Wellenfront gelangt an den Spiegel 51, der um eine Achse (z. B. senkrecht zur Reflexionsebene)

schnelle Kippbewegungen durchführt. Meistens ist der Spiegel an der Achse eines Drehspulgalvanometers angebracht, das mit Hille einer Sinusspannung betrieben wird. Auf diese Weise führt der Strahl nach dem Spiegel 51 eine Kippbewegung in der Reflexionsebene (= Papierebene) durch. Die Linsen 52 und 53 sind so angeordnet, daß der Spiegel 51 in den Spiegel 54 abgebildet wird. Der Spiegel 54 führt eine Kippbewegung durch, die senkrecht zu der des Spiegels 51 angeordnet ist. Die Linsen 55 und 56 bilden den Spiegel 54 und damit auch den Spiegel 51 in die Eintrittspupillen 7' und 8' der Objektive 7 und 8 ab. Der Strahl lührt in den Eintrittspupillen 7' und 8' eine Drehbewegung in zwei zueinander senkrechte Richtungen durch. Die Drehpunkte befinden sich in den Eintrittspupillen 7' und 8'. Die Eintrittspupillen 7' und 8', der Spiegel 54 und 51 befinden sich in optisch zuelnander konjugierten Ebenen.

Die Bewegungen der Splegel 51 und 54 werden von den beiden Objektiven 7 und 8 des Mikroskops in der Objektebene 9 in zwei zueinander seritrechte Ilneare Bewegungen umgewandelt. Auf diese Weise kann das Objekt flächenmäßig abgorastert werden. Wenn man einen der beiden Splegel auf einer zweiachsigen Mechanik anbringt, z. B. wenn man einen Galvanometerspiegel auf den anderen draufsetzt, so kann man auf einen Spiegel und zwei Linsen verzichten. Dies ist gut für die Ausbeute des detektierten Lichts. Man kann auch dann auf einen Spiegel verzichten, wenn eine Ablenkrichtung durch eine gleichwertige Tischbewegung in der Objektebene 9 ersetzt wird.

Um Interferenz zu gewährleisten, um die Interferenz kontrolliert durchführen zu können bzw. um konstruktivo Interferenz zu gewährleisten, ist im Strahlengang zwischen dem Strahlenteiler 4 und dem Objektiv 8 mindestens eine Kompensationsvorrichtung 27 bzw. 28 zur Veränderung des Gangunterschieds zwischen den oberen und unteren Wellenfronten vorgesehen. Die Kompensation kann wahlweise auch durch die Bewegung bestimmter Bauteile, Insbesondere der Umlenkelemente 25 und 26 durchge@hrt werden. Die Kompensationsvorrichtung bzw. die optischen Wegstrecken sind so dimensioniert, daß ein hoher Kohärenzgrad zwischen den aberen und unteren Weilenfronten vorhanden ist, so daß Interferenz stattfinden kann. In Figur 3 ist im Strahlengang zwischen dem Strahlteiler 4 und dem Objektiv 7 die weitere Kompensationsvorrichtung 29 angeordnet.

Ein wesentticher Unterschied zwischen dem konfokalen und dem hier beschriebenen doppelkonfokalen Mikroskop besteht darin, daß beim doppelkonfokalen Mikroskop entweder die Beleuchtungsweltenfront aus Teilen besteht und von entgegengesetzten Richtungen der optischen Achse einfallen und miteinander interferieren, oder daß die

Detektionswellenfront aus Teilen besteht, die zunächst in entgegengesetzte Richtungen der optischen Achse vom Objekt weggehen und beim Lichtdetektor miteinander Interferieren, oder daß beides zwoleich zutrifft.

In Figur 4 ist der Strahlengang einer weiteren Ausführungsform eines Rastermikroskops schematisch dargestellt. Diese Anordnung unterscheidet sich von den bisher beschriebenen Ausführungslormen eines Rastermikroskops dadurch, daß die Aufspällung der Wellenfront in eine obere und eine untere Beleuchtungswellenfront vor der Lochblende erfolgt. Aus diesem Grunde sind zwei Lochblenden 102 und 202 vorhanden, welche jeweils für die obere und die untere Wellenfront zuständig sind. Auch die Detektlonswellenfronten und 202 zusammengeführt. Die Beleuchtungswellenfronten in betektor 13.

Ein weiterer Unterschied zu den bisher beschriebenen Aberdnungen besteht darin, daß die beiden Lochbienden 102 und 202 Translationsbewegungen durchführen können und so gegeneinander versatzt werden können.

Die übrigen Bauelemente erfüllen die gleiche Funktion wie bei den anderen Anordnungen.

Die Verschiebung der Lochblende 102 wird vorzugsweise zusammen mit der Linse 101 und/oder dem Spiegel 5 durchgeführt, die Verschiebung der Lochblende 202 wird analog zusammen mit der Linse 201 und/oder dem Spiegel 6 durchgeführt. Das Verschieben der Lochblenden 102 und 202 bewirkt eine gezielte Veränderung des Interferenzmusters und damit eine etwas andere Art der Abbikkung.

Alle Strahlteiler können wie bei den anderen Anordnungen auch ein geometrischer (z. B. eckiger Splegel) oder physikalischer Wellenfrontteiler (z. B. Strahlteilerwürfel) sein, oder aus mehreren, eventueil auch selbständig optisch wirksamen Teilen bestehen. Im Falle von Fluoreszenzmikroskopie kann der Strahlteiler 110 und/oder 210 ein Farbteiler

Der Strahlteiler 4 dient der Aufteilung der vom Laser kommenden Wellenfront in eine obere und eine untere Beleuchtungswellenfront. Das Prisma 4' dient der Umlenkung der unteren Beleuchtungswellenfront hin zu dem Umlenkelement 6'. Von dort gelangt diese über das Umlenkelement 6 und den Strahlteilerwürfel 210 zur Linse 201. Die obere Beleuchtungswellenfront gelangt über die Kompensationsvorrichtung 27, über die Umlenkelemente 5' und 5 und anschließend über den Strahlteilerwürfel 110 zur Linse 101. Die obere Detektionswellenfront gelangt über die Lochblende 102 und die Linse 101 zum Strahlteiler 110, von wo sie über die Unlenkelemente 105 (z. B. Spiegel oder Prisma)

zur Kompensationsvorrichtung 28, und von dort zum Strahlteiler 304 gelangt, wo sie mit der unteren Detektionswellenfront vereinigt wird. Die untere Detektionswellenfront gelangt über den Strahlteiler 210 und das Umlenkelement 206 zum Strahltenteiler 304. Die vereinigte Wellenfront gelangt über die Linse 11 zur Lochblenke 12.

In dieser Anordnung kann, wie in allen anderen Anordnungen auch, der Strahlteiter 4 sowohl ein physikalischer als auch ein geometrischer Strahlteiter sein, oder auch aus mehreren optisch wirksamen Teilen zusammengesetzt sein. Dies gilt auch für den Strahlteiter 304, der auch durch eine Kombination, wie sie aus 4 und 4' gebildet wird, ersetzbar ist.

Patentansprüche

 Rastermikroskop mit mindestens einer Lichtquelle (1), mindestens einem Lichtdetektor (13) und mindestens zwei Objektiven (7, 8), wobel sich auf verschiedenen Seiten der Objektobene (9) mindestens ein Objektiv (7, 8) befindet, das zu mindestens einem Objektiv, das sich auf der anderen Seite der Objektebene befindet, gerichtet ist,

dadurch gekennzeichnet,

- daß mindestens ein Interferenzveränderungsmittel derart angeordnet ist, daß Licht, das
 durch mindestens eines der Objektive (7) hindurchgegangen ist, kohärent oder tellkohärent
 Dbortagert wird mit Licht, das durch mindestens ein Objektiv (8) hindurchgegangen ist,
 welches sich auf der enderen Seite der Objektebene (9) befindet, so daß die überlagerten
 Lichtwelten em Objekt und/oder an mindestens
 einem Lichtdetektor (13) zumindest zeitwelse
 miteinander interferieren und daß eine gezielte
 Beeinflussung der Interferenz möglich ist.
- Rastermikroskop nach Anspruch 1, dedurch gekennzeichnet, daß an mindestens einem abzublidenden Objektpunkt und/oder an mindestens einem Lichtdetektor zumindest zeitweise konstruktive interlerenz auftritt.
 - 3. Flastermikroskop nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß zwei Objektive (7, 8), die auf verschiedenen Seiten der Objektebene (9) angeordnet sind, gegeneinander gerichtet und zur optischen Achse und zueinander zentriert sind.
- Rastermikroskop nach Anspruch 1, 2 oder 3,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß sich in mindestens einer Ebene, die zur Objektebene oplisch konjugiert ist, mindestens

EP 0 491 289 A1

15

14

eine Blende (12, 2) befindet.

5. Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Interferenzveränderungsmittel eine Kompensationsvorrichtung (15, 27, 28, 29) ist, die an mindestens einem abzubildenden Objektpunkt und/oder an mindestens einem Lichtdetektor eine Überlagerung kohärenter oder teilkohärenter Wellenzüge ermöglicht, die jewells durch verschiedene Objektive (7, 8) ganz oder teilweise gefreten sind.

 Rastermikroskop nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kompensationsvorrichtung (15, 27, 28, 29) an mindestens einem abzublikdenden Objektpunkt und/oder an mindestens einem Lichtdetektor (13) zumindest zeitweise konstruktive Interferenz der Wellenzüge hervorruft.

7. Flastermikroskop nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Kompensationsvorrichtung (15, 27, 28, 29) als gengunterschiedvoränderndes Element eine zumindest teilweise transparente Platte besitzt, die unterschiedliche optische Dicken aufweist und so bewegt wird, daß in einer zeitlichen Abfolge unterschiedliche optisch dicke Teile der Platte in den Strahlengeng gebracht werden.

8. Flastermikroskop nach Anspruch 5 oder folgende, dedurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Kompensationsvorrichtung eine mechanische Translationsvorrichtung ist, die an mindestens einem optisch wirksamen Teil angebracht ist und den optischen Weg verlängert oder verkürzt.

9. Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein Interferenzveränderungsmittel eine Translationsbewegung der Objektive bewirkt, so daß die Translationsbewegung eine nicht verschwindende Komponente in Ausbreitungsrichtung der sie passierenden Wellenfront besitzt, wobei sich die Objektive und die Probe zusammen bewegen.

10. Flastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Interferenzveränderungsmittel die Interferenzen schnell oder auch langsam verändern.

11. Rasternikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Veränderung der Interferenzen periodisch durchgeführt wird, daß die Kompensationsvorrichtung den Gangunterschied zwischen den Wellenzügen, die durch das eine Objektiv hindurchgehen oder hindurchgegangen sind, und den Wellenzügen, die durch das andere Objektiv hindurchgehen oder hindurchgegangen sind, periodisch verändert, oder daß die Objektive eine periodische Bewegung durchführen.

 Rastermikroskop nach mindestens einem der verherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein interferenzveränderungsmittel mit der Steuer- und/oder Regeleiektronik

daß mindestens ein interferenzveränderungsmittel mit der Steuer- und/oder Regelelektronik der Rasterung und/oder mit der Signalverarbeitungselektronik ihrer Funktion rückgekoppeit und/oder abgestimmt ist.

13. Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Signal mit Hilfe einer Sample-Elektronik (Lock-in, Boxcar-Integrator o.ä.) weiter verarbeitet wird und daß der Sample-Takt mit Hilfe eines interferometrischen Aufbaus mit mindestens einem Lichtdetektor gewonnen

Hilfe eines interferometrischen Aufbaus mit mindestens einem Lichtdetektor gewonnen wird, oder daß der Sample-Takt vom optischen Aufbau unabhängig ist, oder daß der Sample-Takt von Signalen bezogen wird, welche die Interferenzveränderungsmittel steuern oder regeln.

14. Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherlgen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Signalauswertung zumlndest teilwelse mit einer elektronischen Datenverarbeitungsmaschine (Computer) erfolgt.

 Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,

daß mindestens eine Vorrichtung zur Veränderung der Amplitude in den Beleuchtungsund/oder den Detektionsstrahlengängen vorgesehen ist.

 18. Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Vorrichtung vorhanden



18

ist, welche Wellenfrontaberrationen, die insbesondere durch Deckgläser oder Probe entstehen, zumindest teilweise kompensieren.

- 17. Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die zur Objektebene optisch konjugierten Blenden entfernbar und/oder austauschbar und/oder in ihrer Öffnung variabel und/oder beweglich, d. h. Transtation und/oder Rotation sind.
- 18. Rastermikroskop nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich optische Eiemente mit mindestens einem Uchtdetektor angeordnet sind, insbesondere um zusätzlich zum doppelkonfokalen Bild, ein Bild mit konventioneller oder herkömmlich konfokaler Auflösung zu erhalten.

- •

15

20

25 -

30

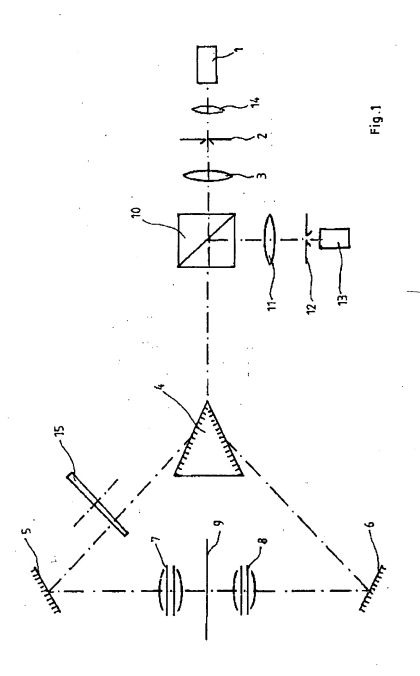
35

40

50

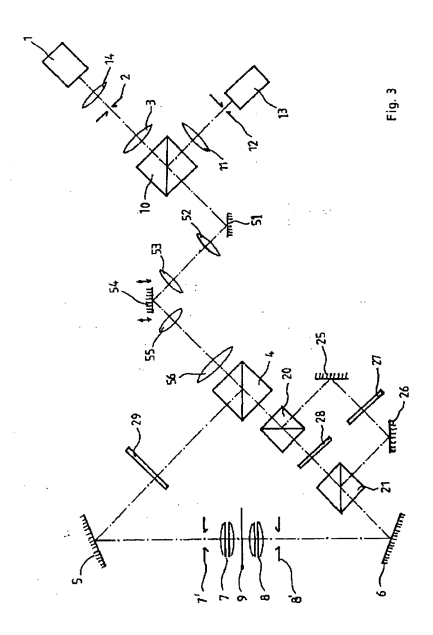


EP 0 491 289 A1



EP 0 491 289 A1

OrderPatent OrderPatent



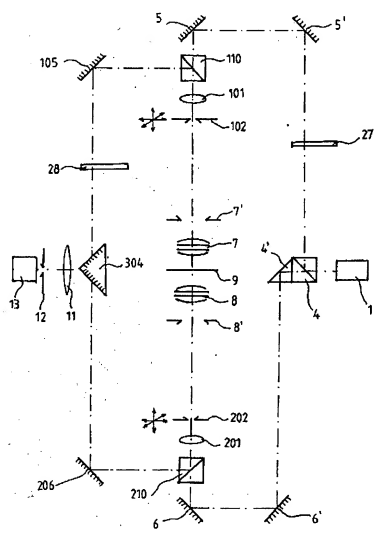


Fig. 4





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Numer der Anneittig

EP 91 12 1368

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE Komzeichnung des Dekements mit Angabe, soweit erforderlich, Betrifft			etrifft:	ELASSIFIKATION DER	
Categorie	dae madgebli			atrecp	ANMELDUNG (Int. CL5)
Y	OPTICA ACTA		1-6,	8	CU2B21/00
- 1	Bd. 27, Nr. 5, 1980, L	ONDON 68	1		
Seiten 831 - 624: SMEPPARD ET AL.: 'MUL OBJECT IN THE SCANNIN * Seite 614 - Seite 6					
			-		
	5 -				
	OPTIK.		1-6	9	
	Bd. 73, Mr. 1, 1986, S	TUTTCAST OF	1	,-	
	Seiten 30 - 33;				
		UP FOR A CONFOCAL SCANNING			
LASER INTERFER	LASER INTERFERENCE NIC				
	* Seite 31 *	• •	1		* *
	· -		1		
	APPLIED PHYSICS LETTER		1-6	, B, 16	
		tober 1989, NEW YORK US			•
l	Saites 1707 - 1709;		1		
	JOHNSON ET AL.; 'TWAGE		ì		
NIC ROSCOPE!	SUPERRESOLUTION PHASE	CONTRIBATE SCANNING			
		1 9 9	1		RECHERCHIZETS
	* Seite 3707; Abbildun				SACHGEBUETE (Int. CLS)
* 5	DE-A-3 918 412 (JENOPT	IK JENA GMBH)	1,3		
	* Spalte 2, Zeile 44 -		`		6028
	Abbildung 1 *	•			
- 1	-				
A	PATENT ABSTRACTS OF JA	•	1,2	, 5-7	
	val. 11, no. 32 (P-541		1		
	& JP-A-61 202 102 (HITACHI) 6. Saptember 1986				
	* Zusappenfassung *		1		
	TOURNAL OF RIDERICS E	SCIENTIFIC INSTRUMENTS.	12-	14	
^			1 12	.,	
	Bd. 22, Nr. 8, August 1989, ISHING, BRISTOL GB Seiten 532 - 547;				
	WILSON: TECHNIQUES OF	OPTICAL SCANNING	1		
	MIC ROSCOPY)				
	* Seite 532: Abbildung	2 *			
			1		
	-				
					İ
	<u></u>		4		
Der vo	orliegende Recherchenbericht wur	de für alla Paientansprüche erstall			l
Mecharchenen Abachtubenten dur E		Abachinkinien der Berberche			Pothe
BERLIN 20		28 FEBRUAR 1992	- 1	ACH	NOERS F.
	KATEGORIE DER GENANNIEN	DOKUMENTE I : 4 = Extrature	enerende) jaganda	Thurstee of Grundsitte
		E : Alberon Patienti	i ofkurneni	L 629 Jado	CL COURT SUIT COLOR
X: 900	beconferer Beleutung idlein betrack besonierer Beleutung in Verbindun	genitalmer D: In the Amoeld		COAKES D	efficht worden ist okument
	wen Veriffenfitchung detselben Kat	Epris L; ess anters Gr	nadra sa	and Dreine	Thetriment

O FORM ISSUED